

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number : 05-078569

(43)Date of publication of application : 30.03.1993

(51)Int.Cl.

C08L 75/04
C08K 3/34

(21)Application number : 03-243446

(71)Applicant : ASAHI CHEM IND CO LTD

(22)Date of filing : 24.09.1991

(72)Inventor : KOJIMA YOSHIKI
YOSHIKATO AKIHIKO**(54) POLYURETHANE COMPOSITION****(57)Abstract:**

PURPOSE: To provide a polyurethane composition which can be stably spun for a long time, does not suffer discoloration in the treatment with a tannin solution or swelling during immersion in chlorine water and has excellent chlorine resistance.

CONSTITUTION: A polyurethane composition containing 0.1-10wt.%, based on the polyurethane, hydrotalcite having water of crystallization and coated with 10-30 C fatty acid.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

11.08.1998

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3121058

[Date of registration]

20.10.2000

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-78569

(43)公開日 平成5年(1993)3月30日

(51)Int.Cl.⁵

C 0 8 L 75/04

C 0 8 K 3/34

識別記号

NFY

庁内整理番号

8620-4J

FI

技術表示箇所

審査請求 未請求 請求項の数1(全11頁)

(21)出願番号 特願平3-243446

(22)出願日 平成3年(1991)9月24日

(71)出願人 000000033

旭化成工業株式会社

大阪府大阪市北区堂島浜1丁目2番6号

(72)発明者 小島 美昭

滋賀県守山市小島町515番地 旭化成工業株式会社内

(72)発明者 吉里 明彦

滋賀県守山市小島町515番地 旭化成工業株式会社内

(54)【発明の名称】 ポリウレタン組成物

(57)【要約】

【目的】 長期にわたって安定紡糸ができ、タンニン液処理工程における変色や塩素浸漬処理時の膨潤のない、優れた耐塩素性を有するポリウレタン組成物を提供する。

【構成】 結晶水を有し、C10～30の脂肪酸が付着されたハイドロタルサイトを、ポリウレタンに対して、0.1～10重量%含有するポリウレタン組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項 1】 結晶水を有し、C10～30の脂肪酸が付着されたハイドロタルサイトを、ポリウレタンに対して、0.1～10重量%含有するポリウレタン組成物。

【発明の詳細な説明】

【0001】

【産業上の利用分野】本発明は、種々の塩素水環境における劣化を防止したポリウレタン弾性繊維用組成物に関するものである。

【0002】

【従来の技術】4,4'-ジフェニルメタンジイソシアネート、比較的低重合度のポリヒドロキシ重合体および多官能活性水素含有化合物から得られるポリウレタン弾性糸は、高度のゴム弾性を有し、引張応力、回復性等の機械的性質に優れ、さらに熱的挙動についても優れた性質を有するために、ファンデーション、ソックス、スポーツウェア等の機能性繊維素材として大いに注目されている。

【0003】しかしながら、このような主として長鎖状のセグメント化ポリウレタンよりなる製品に、塩素漂白を用いる洗濯を行うと、セグメント化ポリウレタンの物理的性質の相当な低下が起こることが知られている。また、ポリウレタン弾性糸とポリアミド糸とからなる水着は、水泳プール中で活性塩素濃度0.5～3ppmを含む塩素水中に暴露されると、ポリウレタン弾性糸の物理的性質の低下や、ポリアミド糸に付着した染料の変退色が生じることが知られている。

【0004】そこで、水泳プール中で多用される競泳用水着については、ポリウレタン弾性糸の耐塩素性能の改善をはかるため、低重合度のポリヒドロキシ重合体として分子結合的により耐塩素性に優れたポリエステルを用いたポリウレタンが主として用いられていた。しかるに脂肪族ポリエステルは生物活性が高くポリエステル系ポリウレタンはかびに侵されやすいという欠点を有しており、またその耐塩素性能も充分なものではなかった。さらに、塩素による水着の変退色防止法としては、染色処理後にさらにタンニン液で処理を行うことが現在では広く行われるようになっている。

【0005】ポリウレタン弾性糸の塩素が誘発する劣化にたいする耐性の改善に関しては、従来から各種添加剤が提案されている。例えば特開昭57-29609号公報には酸化亜鉛が開示されている。しかしながら酸化亜

* 鉛は、酸性(pH3～4)での染色処理によって糸から溶出し、その糸中の残存量が著しく減少し、耐塩素性能が大きく低下するという欠点がある。

【0006】かかる欠点を改善されたポリウレタン組成物として、本出願人は、先にハイドロタルサイトを用いて耐塩素性を改善したポリウレタン組成物を提案した

(特開昭59-133248号公報)。ハイドロタルサイトは、ポリウレタン弾性糸に分散された状態で、酸性(pH3～4)での染色処理によっても糸からの溶出が少なく、優れた耐塩素性能を有している。

【0007】しかしながら、ハイドロタルサイトは、ポリウレタンの紡糸時の溶媒であるジメチルアセトアミドやジメチルフォルムアミドといった極性溶媒中では極めて凝集しやすく、紡糸工程中での吐出圧の上昇、糸切れの発生がみられ、長期にわたって安定した紡糸をすることが困難であることが分かった。さらに、競泳用水着に用いられた場合、塩素によるポリアミド用染料の変退色を防止するために行われるタンニン液処理工程で糸が褐色に変色したり、塩素水浸せき中に膨潤したりする現象がみられることが分かった。

【0008】

【発明が解決しようとする課題】本発明の課題は、長期にわたって安定紡糸ができ、タンニン液処理工程における変色・塩素水浸せき中における膨潤等のない、優れた耐塩素性を有するハイドロタルサイトを含有するポリウレタン組成物を提供することにある。

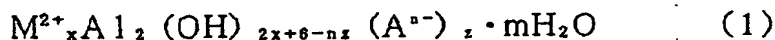
【0009】

【課題を解決するための手段】本発明者らは、長期にわたって安定紡糸ができ、タンニン液処理工程においても変色・膨潤等のない、優れた耐塩素性を有するハイドロタルサイトを含有するポリウレタン組成物を開発するために鋭意研究を重ねた結果、脂肪酸によって処理された結晶水を有するハイドロタルサイトが、この目的に適合することを見だし、この知見に基づいて本発明をなすに至った。

【0010】すなわち、本発明は、結晶水を有し、C10～30の脂肪酸が付着されたハイドロタルサイトを、ポリウレタンに対して、0.1～10重量%含有するポリウレタン組成物である。本発明のハイドロタルサイトは、(1)式で示される。

【0011】

【化1】



【0012】この(1)式における M^{2+} は、MgおよびZnよりなる群から選ばれた少なくとも一種の金属元素を示す。 A^{n-} は、 OH^- 、 F^- 、 Cl^- 、 Br^- 、 NO_3^- 、 CO_3^{2-} 、 SO_4^{2-} 、 $Fe(CN)_6^{3-}$ 、 CH_3COO^- 、シュウ酸イオン、サリチル酸イオンなどのn価のアニオ

ンを示し、nは該アニオンの価数を示す。

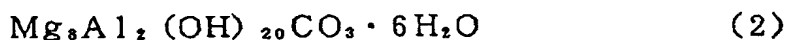
【0013】また、xは2以上の正の数、zは2以下の正の数、mは正の数を示す。本発明のハイドロタルサイトの好ましい例としては、次の(2)式、(3)式、(4)式、(5)式、(6)式等を挙げることができ

る。

[0014]

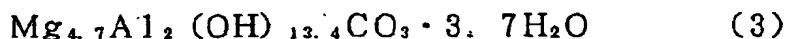
* [化2]

*



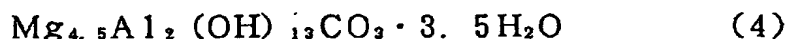
[0015]

※ ※ [化3]



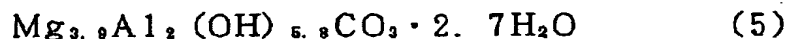
[0016]

★ ★ [化4]



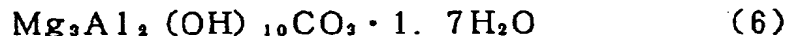
[0017]

☆ ☆ [化5]



[0018]

◆ ◆ [化6]



【0019】本発明のハイドロタルサイトは結晶水を有していることが必要である。ハイドロタルサイトとして焼結された無水のものを用いると、タンニン液処理工程で糸が褐色に変色したり、塩素水浸せき中に膨潤したりする現象が惹起するが、驚くべきことに、ハイドロタルサイトとして結晶水を有しているものを用いるとかかる現象を抑制することができる。

【0020】本発明で用いられる脂肪酸は、炭素原子数10～30の直鎖または分岐した炭化水素基を有するモノまたはジカルボン酸である。好ましい例としては、カ
30 プリン酸、ラウリン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、ステアリン酸、ペヘン酸等が挙げられる。脂肪酸をハイドロタルサイトに付着する方法は、例えばハイドロタルサイトの粒子の表面に脂肪酸をコーティングする方法があるが、その他各種の公知の方法を用いることができる。

【0021】コーティングの具体的な例を挙げれば、ハイドロタルサイトとハイドロタルサイトに対して0.1～20重量%の脂肪酸をヘンシェルミキサー中に入れ加熱攪はんする方法、ハイドロタルサイトと適当な有機溶
40 媒（例えば、アルコール類、塩素化炭化水素類）に溶解せしめたハイドロタルサイトに対して0.1～20重量%の脂肪酸をコニカルドライヤー中に入れ混合処理を行った後に溶媒を除去する方法等がある。

【0022】ハイドロタルサイトの脂肪酸処理前後の重量変化を測定することにより、脂肪酸の付着量を知ることができる。ハイドロタルサイトは、ポリウレタンの乾式紡糸溶媒として用いられるジメチルアセトアミド、ジメチルフォルムアミド、ジメチルスルフォキシド等の極性溶媒中では極めて二次凝集しやすく、紡糸工程中での
50

吐出圧の上昇、糸切れの発生を惹起せしめるが、本発明にのべる脂肪酸処理を行ったハイドロタルサイトを用いた場合は、ハイドロタルサイトの表面荷電状態が変化するためか、該極性溶媒中での二次凝集の程度が緩和され、平均二次凝集粒子径が10μ以下になり、紡糸性が著しく改善される。脂肪酸処理を行ったハイドロタルサイトを該極性溶媒とともにボールミル等で湿式粉碎することにより、平均二次凝集粒子径を5μ以下にすることによりいっそう紡糸性は改善される。また、本発明にのべる脂肪酸処理を行ったハイドロタルサイトを用いた場合は、タンニン液処理工程で糸が褐色に変色したり、塩素浸漬中に膨潤したりする現象も軽減せしめる。

【0023】本発明の結晶水を有し、脂肪酸が付着されたハイドロタルサイトの含有量は、ポリウレタンに対して0.1～10重量%である。これらの化合物の0.1重量%未満の添加は、塩素劣化防止作用が不充分であり、また、10重量%以上の添加は、繊維の物理的性能に悪影響を及ぼすため好ましくない。本発明に用いられるポリウレタン（以下セグメント化ポリウレタンと称することがある。）とは、両末端にヒドロキシル基を有し、分子量が600～4000である、実質的に線上の重合体、例えばホモまたは共重合体からなるポリエステルジオール、ポリエーテルジオール、ポリエステルアミドジオール、ポリ炭酸エステルジオール、ポリアクリルジオール、ポリチオエステルジオール、ポリチオエーテルジオール、ポリ炭化水素ジオールまたはこれらの混合物またはこれらの共重合体と、有機ジイソシアネートと、多官能性活性水素原子を有する鎖延長剤、例えばポリオール、ポリアミン、ヒドロキシルアミン、ヒドラジン、ポリヒドラジド、ポリセミカルバジド、水、または

これらの混合物等を主成分とするものである。

【0024】本発明の結晶水を有し、脂肪酸が付着されたハイドロタルサイトは、ポリウレタン弾性系に通常用いられる他の化合物、例えば紫外線吸収剤、酸化防止剤、光安定剤、耐ガス安定剤、着色剤、艶消し剤、充填剤等と併用してもよい。本発明の結晶水を有し、脂肪酸が付着されたハイドロタルサイトは、通常ポリウレタンプレポリマーと鎖伸長剤を反応せしめたポリウレタン重合体溶液中に添加されるが、これらの各薬剤中にあらかじめ添加したり、または重合中に添加することも可能である。

【0025】本発明のポリウレタン組成物は、ジメチルアセトアミド、ジメチルフォルムアミド、ジメチルスルフォキシドといった極性溶媒に溶解せしめた紡糸原液の、紡糸工程中での吐出圧の上昇、糸切れの発生が極めて少なく、長期にわたって安定した紡糸を行うことができる。本発明のポリウレタン組成物から得られた弾性繊維は、塩素が誘発する劣化に対して優れた耐性を有し、しかもタンニン液処理を行ってもポリウレタン弾性糸が変色したり、塩素水中で糸が膨潤したりすることがない。

【0026】本発明によるポリウレタン弾性糸は、染色後、さらにタンニン液処理を行っても、耐塩素安定化効果を損なうことが少ないために、繰返し長期にわたって塩素を含有するプール中で使用される水着の素材として極めて有用なものである。本発明のポリウレタン組成*

*物は、弾性繊維用途のほかにも、フィルム、エラストマー、フォーム材料等にも使用することができる。

【0027】

【実施例】次に、実施例および比較例によって本発明をさらに詳細に説明する。しかし、本発明は、これらの実施例に限定されるものではない。実施例で述べられている各種の測定法及び繊維の各種の前処理は、以下に述べる方法を用いて行った。

【0028】（ハイドロタルサイトの平均二次凝集粒子径の測定）ハイドロタルサイトをジメチルアセトアミドに懸濁にした13重量%ドープを0.5%にジメチルアセトアミドで希釈したものを光学顕微鏡にセットし撮影した写真より、旭化成工業（株）製画像解析ファイルシステムIP-1000を用いて、重量平均粒子径を求めた。

【0029】（有効塩素濃度の測定）塩素水試料25ミリリットルを100ミリリットルの三角フラスコに秤量し、乾燥済みのヨウ化カリウム2gを加えてふり混ぜる。1/100Nのチオ硫酸ナトリウム溶液で滴定し、溶液が橙色から薄黄色に変化した時点で澱粉溶液を加える。ヨウ素澱粉反応による青色が消えるまで1/100Nのチオ硫酸ナトリウム溶液で滴定する。別に、イオン交換水25ミリリットルを採取し、同上の操作により滴定しブランク滴定量を求める。有効塩素濃度Hは

【0030】

【数1】

$$0.003545 (V_s - V_b) \cdot f$$

$$H = \frac{\quad}{W_s} \cdot 10^6 \quad (1)$$

Ws

【0031】で与えられる。但しHは有効塩素濃度（ppm）、Vsは塩素水を滴定した時の1/100Nのチオ硫酸ナトリウム溶液の滴定量（ミリリットル）、Vbはイオン交換水を滴定した時の1/100Nのチオ硫酸ナトリウム溶液の滴定量（ミリリットル）、fは1/100Nのチオ硫酸ナトリウム溶液の力価、Wsは塩素水の重量（g）である。

【0032】（染色条件処理）試験糸を50%伸長下に、浴比1:30、蛍光染料（Blankophor CL [バイエル（株）製]）1.2%owf、染色助剤（イオネットラップ50 [三洋化成工業（株）製]）0.4g/リットルで、酢酸および酢酸ナトリウムでpH3.5に調整した沸騰染浴中に1時間浸漬処理した。処理後に10分間流水中で水洗する。

【0033】（タンニン液処理）イオン交換水6リットルに大日本製薬（株）製特製タンニン酸4.5gおよび酢酸2.7gを加えた液に、染色条件処理を施した試験糸を50%伸長下に、処理液が25℃の時点で投入し、

その後処理液を50℃まで昇温し、そのまま30分間浸漬処理を行う。この後10分間流水中で水洗する。

【0034】（タンニン液処理における変色度試験）タンニン液処理を行った試験糸を一昼夜20℃で風乾した。その後試験糸の変色度を以下の基準で級判定した。1級は未処理糸と同等の白色度を表し、2級はわずかに着色し、3級はうすく着色し、4級は着色、5級は強く着色していることを意味する。

【0035】（塩素浸漬処理）タンニン液処理を行った試験糸を、次亜塩素酸ナトリウム液（佐々木薬品製）をイオン交換水で希釈して有効塩素濃度3ppmとしクエン酸とリン酸水素ナトリウムの緩衝液でpHを7に調整した液に、水温30℃で50%伸長下で8時間浸漬する。

【0036】（糸の膨潤度試験）塩素浸漬処理後の糸の膨潤度ΔLは

【0037】

【数2】

$$\Delta L = \frac{L - L_0}{L_0} \cdot 100$$

【0038】で表される。ただし ΔL は糸の膨潤度(%)、 L_0 (cm)は試験糸の初期長、 L (cm)は塩素浸漬処理後の試験糸の長さである。

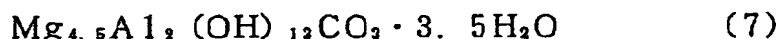
(耐塩素性能評価試験) タンニン液処理を行った試験糸を、次亜塩素酸ナトリウム液(佐々木薬品製)をイオン交換水で希釈して有効塩素濃度3ppmとしクエン酸と燐酸水素ナトリウムの緩衝液でpHを7に調整した液に、水温30℃で50%伸長下で浸漬し、1サイクル8時間にて経時的に試料を採取し、強力保持率 ΔT を求めた。

【0039】

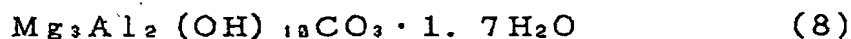
【数3】

$$\Delta T = \frac{TS - TS_0}{TS_0} \cdot 100$$

【0040】ただし ΔT は強力保持率(%)、 TS は処理後強力(g)、 TS_0 は処理前強力(g)である。強*

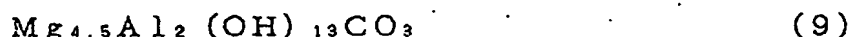


【0044】このポリマー溶液を紡糸速度600m/分、熱風温度330℃で乾式紡糸して40デニール/5フィラメントの糸とした。結果を表1に示す。表中糸切れ回数は24時間の紡糸中に起こった糸切れ回数を示す。吐出圧上昇率は、濾材として400メッシュの金網フィルターを用いた時の、1日の吐出圧の上昇(Kg/cm²)を示す。



【0047】

【実施例3】実施例1の塩素劣化防止剤の代わりに、表3に示す脂肪酸を付着した(9)式に示すハイドロタルサイトを用了以外は、実施例1と同様に実験を行った★



【0049】

【実施例4】実施例1の塩素劣化防止剤として湿式粉碎を行った脂肪酸を付着したハイドロタルサイトを用了以外は、実施例1と同様に実験を行った。結果を表4に示す。湿式粉碎は、ジメチルアセトアミド溶媒中で、アベックスミル(AM-1)【コトブキ技研工業製】を

* 力保持率が50%になる時間で耐塩素性能を評価する。なお、下記例中の部は重量部を意味し、%は繊維の全重量に対する重量%を意味する。

【0041】

【実施例1】平均分子量1,600のポリテトラメチレングリコール133.3部および4,4'-ジフェニルメタンジイソシアネート31.2部を、窒素ガス気流中95℃において90分間攪はんしつつ反応させて、イソシアネート基残有のプレポリマーを得た。ついで、これを室温まで冷却した後、乾燥ジメチルアセトアミド270部を加え、溶解してプレポリマー溶液とした。

【0042】一方、エチレンジアミン2.34部およびジエチルアミン0.37部を乾燥ジメチルアセトアミド157部に溶解し、これを前記プレポリマー溶液に室温で添加して、粘度1,500ポイズ(30℃)のポリウレタン溶液を得た。こうして得られた粘ちょうなポリマー溶液に、4,4'-ブチリデンビス(3-メチル-6-tert-ブチルフェノール)2%、2-(2'-ヒドロキシ-3'-tert-ブチル-5'-メチルフェニル)-5-クロロベンゾトリアゾール0.7%および表1に示す脂肪酸を付着した(7)式に示すハイドロタルサイトをジメチルアセトアミド中ホモミキサーで分散せしめた13重量%ドープとして加えた。

【0043】

【化7】

※【0045】

【実施例2】実施例1の塩素劣化防止剤の代わりに、表2に示す脂肪酸を付着した(8)式に示すハイドロタルサイトを用了以外は、実施例1と同様に実験を行った。結果を表2に示す。

【0046】

【化8】

★た。結果を表3に示す。

【0048】

【化9】

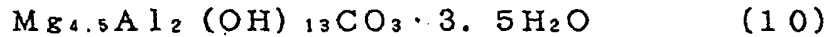
用いジルコニア製のボールで、回転数1900rpm、粉碎時間20時間で行い13重量%ドープとした。

【0050】

【実施例5】1,6-ヘキサジオール、ネオペンチルグリコールとアジピン酸とから得られた、分子量1,500のポリエステルジオール125部および4,4'-ジ

フェニルメタンジイソシアネート 31.2部を、窒素ガス気流中 95℃において 90分間攪はんしつつ反応させて、イソシアネート基残有のプレポリマーを得た。ついで、これを室温まで冷却した後、乾燥ジメチルアセトアミド 281部を加え、溶解してプレポリマー溶液とした。

【0051】一方、エチレンジアミン 2.34部およびジエチルアミン 0.37部を乾燥ジメチルアセトアミド 185部に溶解し、これを前記プレポリマー溶液に室温で添加して、粘度 1,510ポイズ (30℃) のポリウ*10



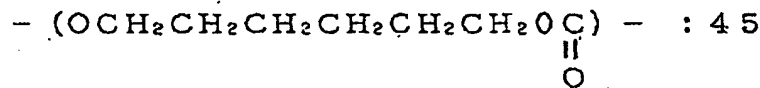
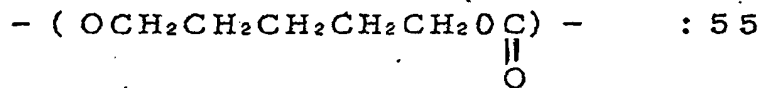
【0053】このポリマー溶液を紡糸速度 600m/分、熱風温度 330℃で乾式紡糸して 40デニール/5フィラメントの糸とした。結果を表 5 に示す。

【0054】

【実施例 6】実施例 5 の塩素劣化防止剤として、実施例 4 と同様に湿式粉碎を行った脂肪酸を付着したハイドロタルサイトを用いた以外は、実施例 5 と同様に実験を行った。結果を表 6 に示す。

【0055】

【実施例 7】両末端に水酸基をもつ (11) 式に示すコ※



なる割合でかつ数平均分子量 3,000 の

コポリカーボネートジオール

(11)

【0057】一方、エチレンジアミン 26.9部およびジエチルアミン 3.13部を乾燥ジメチルアセトアミド 1780部に溶解し、これを前記プレポリマー溶液に室温で添加して、粘度 1,600ポイズ (30℃) のポリウレタン溶液を得た。こうして得られた粘ちようなポリマー溶液に、4,4'-ブチリデンビス-(3-メチル-6-tert-ブチルフェノール) 2%, 2-(2'-ヒドロキシ-3'-tert-ブチル-5'-メチルフェニル)-5-クロロベンゾトリアゾール 0.7% および表 7 に示す脂肪酸を付着した (12) 式に示すハイドロタルサイトをジメチルアセトアミド中ホモミキサーで分散せしめた 13重量%ドープとして加えた。

* レタン溶液を得た。こうして得られた粘ちようなポリマー溶液に、4,4'-ブチリデンビス-(3-メチル-6-tert-ブチルフェノール) 2%, 2-(2'-ヒドロキシ-3'-tert-ブチル-5'-メチルフェニル)-5-クロロベンゾトリアゾール 0.7% および表 5 に示す脂肪酸を付着した (10) 式に示すハイドロタルサイトをジメチルアセトアミド中ホモミキサーで分散せしめた 13重量%ドープとして加えた。

【0052】

【化 10】

※ ポリカーボネートジオール 1,500部、および 4,4'-ジフェニルメタンジイソシアネート 240部、ジメチルアセトアミド 1,150部を、窒素ガス気流中 40℃において 3時間攪はんしつつ反応させて、イソシアネート基残有のプレポリマー溶液を得た。ついで、これを室温まで冷却した後、乾燥ジメチルアセトアミド 1,900部を加えプレポリマー溶液とした。

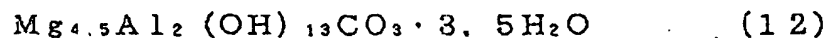
20 【0056】

【化 11】

★ ロキシ-3'-tert-ブチル-5'-メチルフェニル)-5-クロロベンゾトリアゾール 0.7% および表 7 に示す脂肪酸を付着した (12) 式に示すハイドロタルサイトをジメチルアセトアミド中ホモミキサーで分散せしめた 13重量%ドープとして加えた。

【0058】

【化 12】



【0059】このポリマー溶液を紡糸速度 600m/分、熱風温度 330℃で乾式紡糸して 40デニール/5フィラメントの糸とした。結果を表 7 に示す。

【0060】

【実施例 8】実施例 7 の塩素劣化防止剤として、実施例 50

4 と同様に湿式粉碎を行った脂肪酸を付着したハイドロタルサイトを用いた以外は、実施例 7 と同様に実験を行った。結果を表 8 に示す。

【0061】

【表 1】

実験番号	脂 肪 酸		平均二次 凝集 粒子径 (μ)	添加量 (%)	糸切れ回数 (回/時間)	吐出圧上昇率 (Kg/cm ²)	タンニン 処理後の 変色度	塩素浸漬 処理後の 膨潤度 (%)	耐塩素性 (時間)
	種 類	付着量 (%)							
1-1	ステアリン酸	1.0	9.2	3.0	0.25	3.0	3	37	68
1-2	ステアリン酸	3.0	8.3	3.0	0.06	1.4	2~3	34	65
1-3	ステアリン酸	5.0	7.8	3.0	0.04	1.3	2~3	33	62
1-4	ラウリン酸	3.0	9.1	3.0	0.15	2.0	3	35	64
1-5	パルミチン酸	3.0	8.5	3.0	0.08	1.8	2~3	34	66
1-6	ベヘン酸	3.0	8.0	3.0	0.05	1.4	2~3	33	63
1-7	ステアリン酸	3.0	8.3	0.5	0.03	0.3	2	29	32
1-8	ステアリン酸	3.0	8.3	1.0	0.04	0.6	2	31	45
1-9	ステアリン酸	3.0	8.3	5.0	0.20	3.0	3	36	82
比較例 1	--	--	13.2	1.0	20	32	3	40	42
比較例 2	--	--	13.2	3.0	48	>100	3~4	43	60
比較例 3	--	--	--	0	<0.01	0.1	1	28	15

[0 0 6 3]
[表 3]

実験番号	脂 防 酸		平均二次 凝集 粒子径 (μ)	添加量 (%)	糸切れ回数 (回/時間)	吐出圧上昇率 (Kg/cm ²)	タンニン 処理後の 変色度	塩素浸漬 処理後の 膨潤度 (%)	耐塩素性 (時間)
	種	類							
2-1	ステアリン酸	3. 0	9. 0	1. 0	0. 0 4	1. 0	2	3 2	4 6
2-2	ステアリン酸	3. 0	9. 0	3. 0	0. 1 0	1. 7	2~3	3 4	6 3
2-3	ステアリン酸	3. 0	9. 0	5. 0	0. 3 0	3. 3	3	3 7	8 0
比較例 4	--	--	1 6. 9	3. 0	1 2 4	>100	4	4 4	6 1

40 30 20 10 (8)

[0 0 6 4]
[表 4]

実験番号	脂 防 酸		平均二次 凝集 粒子径 (μ)	添加量 (%)	糸切れ回数 (回/時間)	吐出圧上昇率 (Kg/cm ²)	タンニン 処理後の 変色度	塩素浸漬 処理後の 膨潤度 (%)	耐塩素性 (時間)
	種	類							
3-1	ステアリン酸	3. 0	8. 8	3. 0	0. 1 0	1. 7	4	3 8	6 5
比較例 5	--	--	1 5. 0	3. 0	6 8	>100	5	4 8	5 9

14

特開平 05-078569

実験番号	脂 肪 酸		平均二次 凝集 粒子径 (μ)	添加量 (%)	糸切れ回数 (回/時間)	吐出圧上昇率 (Kg/cm ²)	タンニン 処理後の 変色度	塩素浸漬 処理後の 膨潤度 (%)	耐塩素性 (時間)
	種 類	付着量 (%)							
4-1	ステアリン酸	1.0	3.4	3.0	0.02	0.3	2~3	34	67
4-2	ステアリン酸	3.0	3.0	3.0	<0.01	0.1	2~3	34	69
4-3	ステアリン酸	5.0	3.0	3.0	<0.01	0.1	2~3	33	64
4-4	ラウリン酸	3.0	3.5	3.0	<0.01	0.1	2~3	35	65
4-5	パルミチン酸	3.0	3.2	3.0	<0.01	0.1	2~3	34	67
4-6	ベヘン酸	3.0	3.1	3.0	<0.01	0.1	2~3	33	64
4-7	ステアリン酸	3.0	3.0	1.0	<0.01	0.1	2	30	45
4-8	ステアリン酸	3.0	3.0	5.0	0.02	0.2	3	37	85

(0065)

【表5】

実験番号	脂 肪 酸		平均二次 凝集 粒子径 (μ)	添加量 (%)	糸切れ回数 (回/時間)	吐出圧上昇率 (Kg/cm ²)	タンニン 処理後の 変色度	塩素浸漬 処理後の 膨潤度 (%)	耐塩素性 (時間)
	種 類	付着量 (%)							
5-2	ステアリン酸	3.0	8.3	3.0	0.10	1.5	2~3	35	78
比較例6	--	--	13.2	3.0	56	>100	3~4	45	75
比較例7	--	--	--	0	<0.01	0.1	1	29	30

[0066]
[表6]

実験番号	脂 肪 酸		平均二次 凝集 粒子径 (μ)	添加量 (%)	糸切れ回数 (回/時間)	吐出圧上昇率 (Kg/cm ²)	タンニン 処理後の 変色度	塩素浸漬 処理後の 膨潤度 (%)	耐塩素性 (時間)
	種 類	付着量 (%)							
6-2	ステアリン酸	3.0	3.0	3.0	<0.01	0.1	2~3	34	78

[0067]
[表7]

実験番号	脂 防 酸		平均二次 凝集 粒子径 (μ)	添加量 (%)	糸切れ回数 (回/時間)	吐出圧上昇率 (Kg/cm ²)	タンニン 処理後の 変色度	塩素浸漬 処理後の 膨潤度 (%)	耐塩素性 (時間)
	種	付着量 (%)							
7-2	ステアリン酸	3.0	8.3	3.0	0.08	1.5	2~3	34	108
比較例8	--	--	13.2	3.0	60	>100	3~4	43	102
比較例9	--	--	--	0	<0.01	0.1	1	27	60

【0068】

【表8】

実験番号	脂 防 酸		平均二次 凝集 粒子径 (μ)	添加量 (%)	糸切れ回数 (回/時間)	吐出圧上昇率 (Kg/cm ²)	タンニン 処理後の 変色度	塩素浸漬 処理後の 膨潤度 (%)	耐塩素性 (時間)
	種	付着量 (%)							
8-2	ステアリン酸	3.0	3.0	3.0	<0.01	0.1	2~3	32	110

【0069】

【発明の効果】本発明のポリウレタン組成物は、長期にわたって安定紡糸ができ、タンニン液処理工程における変色や塩素浸漬処理時の膨潤のない、優れた耐塩素性を有するポリウレタン組成物である。